

PROGRAMME D'ACCREDITATION DES LABORATOIRES DE BIOLOGIE MÉDICALE

Portée d'accréditation

Entité juridique accréditée :	Département clinique de médecine de laboratoire du Centre hospitalier universitaire Sainte-Justine (Centre québécois de génomique clinique (CQGC))
Nom de la personne-ressource :	Sophie Verdon, directrice clinico-administrative
Adresse :	3175, chemin de la Côte-Ste-Catherine, Montréal (Québec) H3T 1C5
Téléphone :	514-345-4931 poste 3015
Site Web :	https://www.chusj.org/fr/Accueil
Courriel :	Sophie.verdon.hsj@ssss.gouv.qc.ca

N° de dossier du CCN :	151211
Fournisseur de services	BNQ-EL
N° du fournisseur de services	59609-1
Norme(s) d'accréditation	ISO 15189:2022, Laboratoires de biologie médicale – Exigences concernant la qualité et la compétence
Domaines de spécialité de programme	Médical
Accréditation initiale	2021-04-19
Accréditation la plus récente	2024-12-17
Accréditation valide jusqu'au	2029-04-19

*Remarque : La présente portée d'accréditation existe également en anglais, celle-ci est publiée séparément.
Note: This scope of accreditation is also available in English as a separately issued document.*

Accréditation de groupe du CCN

Ce laboratoire de même que les établissements listés ci-dessous sont compris dans une accréditation de groupe délivrée conformément à la politique du CCN sur l'accréditation de groupe énoncée dans le document Services d'accréditation – Aperçu des programmes d'accréditation.

- CHU Sainte-Justine, 3175, chemin de la Côte-Ste-Catherine, Montréal (Québec) H3T 1C5
(No CCN : 151127/No BNQ : 56656-1)

PORTÉE D'ACCREDITATION

02.0 BIOLOGIE MOLÉCULAIRE

- 02.4 DIAGNOSTIC MOLÉCULAIRE MALADIE HÉRÉDITAIRE
- 02.5 DIAGNOSTIC MOLÉCULAIRE ONCOLOGIE

DÉTAILS DE LA PORTÉE D'ACCREDITATION

Discipline	Sous-discipline	Nature de l'examen	Principe analytique	Matrice (nature de l'échantillon)
02.0 BIOLOGIE MOLÉCULAIRE	02.4 Diagnostic moléculaire maladie héréditaire	Caractérisation et/ou quantification d'anomalies moléculaires: détection de mutations ponctuelles (SNPs), insertions/délétions (indels), nombre de copies (CNV)	Séquençage à haut débit	ADN ou ARN d'échantillon clinique
02.0 BIOLOGIE MOLÉCULAIRE	02.5 Diagnostic moléculaire oncologie	Caractérisation et/ou quantification d'anomalies moléculaires: détection de mutations ponctuelles (SNPs), insertions/délétions (indels), nombre de copies (CNV)	Séquençage à haut débit	ADN ou ARN d'échantillon clinique

Notes

L'accréditation est sous une portée flexible. La liste des méthodes visées par l'accréditation est disponible.

ISO 15189:2022 : Laboratoires de biologie médicale - Exigences concernant la qualité et la compétence
POV-ASB: Aperçu des programmes d'accréditation

Le présent document fait partie du certificat d'accréditation délivré par le Conseil canadien des normes (CCN). La version originale est affichée dans le répertoire des laboratoires titulaires de l'accréditation du CCN sur le site Web du CCN au www.ccn.ca.

Elias Rafoul
Vice-président, Services d'accréditation
Publiée le : 2024-12-19